



Alnylam et Sanofi Genzyme lancent la phase 3 du programme ATLAS avec le Fitusiran, agent thérapeutique expérimental basé sur l'ARNi, auprès de patients atteints d'hémophilie A et B avec ou sans inhibiteurs

Alnylam Pharmaceuticals, Inc. (Nasdaq: ALNY), la société de pointe développant des agents thérapeutiques basés sur l'ARN interférent (ARNi), et Sanofi Genzyme, entité mondiale spécialisée dans le développement de médicaments de spécialité de Sanofi, ont annoncé aujourd'hui le lancement de la phase 3 du programme clinique ATLAS pour le Fitusiran.

Ce programme mondial et multicentrique est conçu pour évaluer la sécurité et l'efficacité du Fitusiran au travers de trois essais séparés, incluant des patients atteints d'hémophilie A et B, avec ou sans inhibiteurs, et des patients recevant une thérapie prophylactique. Le Fitusiran est un agent thérapeutique expérimental basé sur l'ARN interférent qui cible l'anti thrombine (AT) pour traiter les patients atteints d'hémophilie A et B ; il est conçu pour réduire les niveaux d'AT et ainsi favoriser une production suffisante de thrombine pour rétablir l'hémostase et prévenir les saignements.